

(11)Publication number:

2002-265777

(43) Date of publication of application: 18.09.2002

(51)Int.CI.

5/00 COBK

(21)Application number: 2001-068857

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC WORKS LTD

(22)Date of filing:

12.03.2001

(72)Inventor: SAITO EIICHIRO

KOMORI KIYOTAKA

ITO NAOKI

(54) POLYPHENYLENE OXIDE RESIN COMPOSITION, PREPREG. LAMINATED BOARD, PRINTED WIRING BOARD AND MULTI-LAYERED PRINTED WIRING BOARD

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a polyphenylene oxide resin composition which gives a molten resin exhibiting good flowability on molding and is excellent in molding properties.

SOLUTION: The polyphenylene oxide resin composition comprises a polyphenylene oxide and triallylisocyanurate. As the polyphenylene oxide, a one having a number-average molecular weight ranging from 2.000 to 12,000 is employed.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.01.2002

Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出關公則番号 特開2002-265777 (P2002-265777A)

(43)公開日 平成14年9月18日(2002.9.18)

大阪府門其市大字門真1048番地松下電工株

弁理士 西川 嘉清 (外1名)

式会社内

(74)代理人 100087767

(51) Int.Cl.'		震冽配号		FI				Ī	ーマコート"(第二号)
COSL	71/12			C08L	71/	/12			4F072
C08J	5/24	CEZ		C08J	5/	/24		CEZ	4J002
C08K	5/00			C08K	5/	/00			6 E 3 4 6
	5/3477				5/	/3477	•		
H 0 5 K	1/03	610		H05K	1,	/03		610H	
:			家會資產	有 請	求項	の数11	OL	(全 10 頁)	最終頁に絞く
(21)出顧書号	ļ	₩2001 — 68857(P200	1-68857)	(71)出事		0000056 松下電		♣ ₩	
(22)出顧日		平成13年3月12日(2001	1. 3. 12)	(20) Fit III		大阪府	門其市	大字門真1048	書地
				(72)発明		芥藤 大阪府		大字門真1048	春地松下電工枠
						式会社			
			1	(72) 発明	渚	古森	滑李		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリフェニレンオキサイド樹脂組成物、プリプレグ、積層板、プリント配線板、多層プリント配線板 線板

(57)【要約】

【課題】 成形時の溶融樹脂の流動性が良好で成形性に 優れたポリフェニレンオキサイド樹脂組成物を提供す る。

【解決手段】 ポリフェニレンオキサイド、トリアリルイソシアヌレートを含有してなるポリフェニレンオキサイド樹脂組成物に関する。ポリフェニレンオキサイドとして、数平均分子量が2000~12000範囲のものを用いる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリフェニレンオキサイド、トリアリルイソシアヌレートを合有してなるポリフェニレンオキサイド樹脂組成物において、ポリフェニレンオキサイドの数平均分子量が2000~12000範囲であることを特徴とするポリフェニレンオキサイド樹脂組成物。

【請求項2】 相溶化剤を含有して成ることを特徴とする請求項1に記載のポリフェニレンオキサイド樹脂組成物。

【請求項3】 離燃剤を含有して成ることを特徴とする 請求項1又は2に記載のポリフェニレンオキサイド樹脂 組成物。

【請求項4】 溶剤が添加されたポリフェニレンオキサイド樹脂組成物のワニスにおいて、離燃剤が、ポリフェニレンオキサイド及びトリアリルイソシアヌレートに非反応の臭素化有機化合物であり、かつ、溶剤に溶解せず、分散していることを特徴とする請求項3に記載のポリフェニレンオキサイド樹脂組成物。

【請求項5】 臭素化有機化合物の真比重が2.0~3.5であることを特徴とする請求項4に記載のポリフェニレンオキサイド樹脂組成物。

【請求項6】 ポリフェニレンオキサイドを30~60 質量部、トリアリルイソシアヌレートを35~62質量 部の割合で含有して成ることを特徴とする請求項1乃至 5のいずれかに記載のポリフェニレンオキサイド樹脂組 成物。

【請求項7】 ポリフェニレンオキサイドを30~60 質量部、トリアリルイソシアヌレートを35~62質量 部の割合で含有し、かつ、臭素の含有量がポリフェニレンオキサイド樹脂組成物全量に対して8~20質量%になるように臭素化有機化合物を含有して成ることを特徴とする請求項1乃至6のいずれか記載のポリフェニレンオキサイド樹脂組成物。

【請求項8】 請求項1乃至請求項7のいずれかに記載のポリフェニレンオキサイド樹脂組成を基材に含浸し、加熱乾燥して半硬化させて成ることを特徴とするプリプレグ。

【請求項9】 請求項8に記載のプリプレグの所定枚数を加熱加圧して積層成形して成ることを特徴とする積層 短

【請求項10】 請求項9に記載の積層板の表面に導体 パターンを作製して成ることを特徴とするプリント配線 板。

【請求項11】 請求項9に記載の積層板の表面に導体 バターンを作製すると共に、請求項8に記載のプリプレ グを所定枚数加熱加圧成形して成ることを特徴とする多 層プリント配線板。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、プリント配験板等

の絶縁材料として有用な、耐熱性をするポリフェニレン オキサイド樹脂組成物、並びにこのポリフェニレンオキ サイド樹脂組成物を用いたプリプレグ、このプリプレグ を用いた積層板、さらにこの積層板を使用したプリント 配線板、多層プリント配線板に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年の電子機器は、搭載される半導体デバイスの高集積化とバッケージの精緻化、プリント配線板の高密度配額化及び接合、実装技術の向上に伴い、非常に進展しており、特に、移動体通信のような高周波数帯を利用する電子機器においては、進展が著しい。

【0003】この種の電子機器を構成するプリント配線 板は、多層化と微糊配線化が同時進行しているが、情報 処理の高速化に要求される信号伝達速度の高速化には材料の誘電率を低減することが有効であり、また、伝送時 の損失を低減するためには誘電正接(誘電損失)の少な い材料を使用することが効果的である。

【0004】このような高周波数帯を利用する電子機器のプリント配線板には、誘電率や誘電損失等の高周波特性が優れている点でポリフェニレンオキサイド樹脂(ポリフェニレンエーテル(PPE)樹脂とも言う〕が適しているが、ポリフェニレンオキサイド樹脂は一般に耐熱性や寸法安定性が十分であるとはいえないものであった。

[0005]

【0006】しかし、ボリフェニレンオキサイドは、それ自身の融点が高いため、ボリフェニレンオキサイド樹脂組成物を用いて作製したプリプレグは溶融粘度が高い。このため、例えば多層プリント配銀板を製造するために、回路として導体パターンを表面に設けたブリント配銀板にプリプレグを重ねて加熱加圧成形するにあたって、通常の成形温度では溶融時の粘度が高くて流動性が低く、導体パターン間に樹脂を十分に充填することが困難であって、ポイドやカスレが発生し易く、成形性に問題を有するものであった。

【0007】木発明は上記の点に鑑みてなされたものであり、成形時の溶融樹脂の流動性が良好で成形性に優れたポリフェニレンオキサイド樹脂組成物を提供することを日的とするものであり、またこのポリフェニレンオキサイド樹脂組成物を用いたプリプレグ、積層板、プリント配線板、多層プリント配線板を提供することを目的とするものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明の請求項1に係るポリフェニレンオキサイド樹脂組成物は、ポリフェニレンオキサイド、トリアリルイソシアヌレートを含有してなるポリフェニレンオキサイド樹脂組成物において、ポリフェニレンオキサイドの数平均分子量が2000~1200の範囲であることを特徴とするものである。

【0009】また請求項2の発明は、請求項1のポリフェニレンオキサイド樹脂組成物には相溶化剤を含有して成ることを特徴とするものである。

【0010】また請求項3の発明は、請求項1又は2のポリフェニレンオキサイド樹脂組成物には雖燃剤を含有して成ることを特徴とするものである。

【0011】また請求項4の発明は、溶剤が添加された 請求項1万至3のポリフェニレンオキサイド樹脂組成物 のワニスにおいて、難燃剤が、ポリフェニレンオキサイ ド及びトリアリルイソシアヌレートに非反応の臭素化有 機化合物であり、かつ、溶剤に溶解せず、分散している ことを特徴とするものである。

【0012】また請求項5の発明は、請求項4において、臭素化有機化合物の真比重が $2.0\sim3.5$ であることを特徴とするものである。

【0013】また請求項6の発明は、請求項1乃至5において、ポリフェニレンオキサイドを30~60質量部、トリアリルイソシアヌレートを35~62質量部の割合で含有して成ることを特徴とするものである。

【0014】また請求項7の発明は、請求項1万至6において、ポリフェニレンオキサイドを30~60質量部、トリアリルイソシアヌレートを35~62質量部の

(1)

割合で含有し、かつ、臭素の含有量がポリフェニレンオキサイド樹脂組成物全量に対して8~20質量%になるように臭素化有機化合物を含有して成ることを特徴とするものである。

【0015】本発明の請求項8に係るプリプレグは、節求項1乃至請求項7のいずれかに記載のポリフェニレンオキサイド樹脂組成を基材に含浸し、加熱乾燥して半硬化させて成ることを特徴とするものである。

【0016】本発明の請求項9に係る積層板は、請求項8に記載のプリプレグの所定枚数を加熱加圧して積層成形して成ることを特徴とするものである。

【0017】本発明の請求項10に係るプリント配線板は、請求項9に記載の積層板の表面に導体バターンを作製して成ることを特徴とするものである。

【0018】本発明の請求項11に係る多層プリント配 級板は、請求項9に記載の積層板の表面に導体パターン を作製すると共に、請求項8に記載のプリプレグを所定 枚数加熱加圧成形して成ることを特徴とするものであ る。

[0019]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を説明 する。

【0020】本発明において用いられるポリフェニレンオキサイド(以下PPOと称する)はポリフェニレンエーテル(PPE)とも称されるものであり、化学構造式が例えば次の一般式(1)で表される樹脂である。

 $\{0021\}$

(化1)

(式中、n は繰り返し単位数を表わし、200~400の整数である。R はH または炭素数 1~3 の炭化水素基であり、R は同じ基でも異なる基でもよい。)

【0022】上記の一般式(1)で表されるPPOの一例としては、次の式(2)で表されるポリ(2, 6-ジメチル-1、4-フェニレンオキサイド)を挙げること

ができる。 【0023】

(化2)

CH₃ (2)

(式中、 r は繰り返し単位数を表わし、200~400の整数である。)

【0024】このようなPPOは、例えば、米国特許第4059568号明細書に開示されている方法で合成したものを用いることができるものであり、特に限定され

るものでないが、例えば、重量平均分子量 (Mw) が46000~53000で、数平均分子量 (Mn) との比、すなわち、分子量分布 (Mw/Mn) が4.0~

4.5のものが好ましい。しかし、このままではPPOの融点及び溶融粘度が高いため、このPPOを含有する樹脂組成物の溶融粘度が高く、多層プリント配線板製造用のプリプレグなどの材料として用いると、成形性の上で問題がある。そこで本発明では、PPOの分子量を低減することにより、樹脂組成物の溶融粘度を低減し、成形性の向上を図るようにしている。

【0025】PPOの分子量を低減する手法としては、 PPOにフェノール種を反応させる「The Journal of O rganic Chemistry, 34297-303(1969)」に配載の方法を 使用することができる。この反応で使用されるフェノー ル種としては、フェノール、クレゾール、キシレノー ル、ヒドロキノン、ピスフェノールA、2,6-ジメチ ルフェノール、4、4′-ジヒドロキシジフェニルエー テル等を挙げることができるが、硬化後の耐熱性を向上 させるために、2官能以上のフェノール種を使用するこ とがより好ましい。また、本反応の開始剤として、過酸 化ペンソイル、3、3′、5、5′-テトラメチルー 1. 4ージフェノキノン、クロラニル、2, 4, 6ート リーt-プチルフェノキシル、t-プチルペルオキシイ ソプロピルモノカーポネート、アゾビスイソプチロニト リルのような酸化剤を用いるのが好ましく、必要に応じ てカルボン酸金属塩などで本反応を促進することもでき る。また、反応後の成分として、低分子量アルコールの ような揮発性の高い成分を発生する開始剤が誘電率上昇 を抑制できるため、より好ましい。このようにフェノー ル種を反応させて低分子量化して得られるPPOは、数 平均分子量が2000~12000の範囲であることが 好ましい。数平均分子量がこの範囲より高いと、溶融粘 度が高く成形性を向上させることができないものであ り、また数平均分子量がこの範囲より小さいと、分子量 が低過ぎて耐熱性を得ることが難しくなるものである。 【0026】そして本発明では、耐熱性と寸法安定性と を改良するために、PPOにトリアリルイソシアヌレー ト(以下TAICと称する)を配合し、さらにスチレン ・プタジエンプロックコポリマー、スチレン・イソプレ ンプロックコポリマー、1,2-ポリプタジエン、1, 4-ポリプタジエン、マレイン変性ポリプタジエン、ア クリル変性ポリプタジエン、エポキシ変性ポリプタジエ ンからなる群から選ばれる少なくとも一種の相溶化剤を 配合してPPO樹脂組成物を調製するのが好ましい。T AICは、そのモノマー(以下m-TAICと称する) とプレポリマー (以下p-TAICと称する) のいずれ か一方を用いるようにしてもよく、あるいは両力を併用 するようにしてもよい.

[0027]本発明のPPO樹脂組成物には、必要に応じてさらに難燃剤を配合することができる。ここで、PPOとTAICに相溶化剤及び難燃剤を配合したPPO樹脂組成物に溶剤を添加してワニスとして用いる場合、 難燃剤として、PPO及びTAICに非反応の臭素化有 機化合物を用いるのが好ましく、かつこの難燃剤は溶剤 に溶解させず、分散させて使用することが好ましい。す なわち、熱可塑性のPPOと熱硬化性のTAICとを提 合した状態で硬化させて積層板を製造すると、両者は相 互侵入網目構造〔IPN(Interpenetrating Polymer N et Work)〕を形成し、耐熱性の高い積層板として極めて 優れた構造となる。しかし難燃剤が不飽和結合を有する 反応型の難燃剤である場合や、溶剤に溶解する溶解型の 離燃剤である場合には、この難燃剤が、PPO-TAI CのIPN中に侵入してIPNの形成を阻害し、その結 果、TAICの未重合残渣が多く発生し、このPPO樹 脂組成物を用いて作製した積層板の耐水性、耐湿性、吸 温耐熱性及びガラス転移点(以下Tgと称する)が低下 するおそれがある。一方、難燃剤がPPO及びTAIC に非反応の臭素化有機化合物であり、かつ溶剤に溶解せ ず分散していることにより、難燃剤を樹脂中にフィラー として存在させることができ、PPO-TAICのIP Nの形成を阻害せず、TAICが略完全に硬化して良好 なIPNを形成することができるものであり、耐水性、 耐湿性、吸湿耐熱性及びTgを向上させることができる ものである。

【0028】さらに、上記の臭素化有機化合物は、真比 重が2.0~3.5であることが好ましい。すなわち、 難燃剤である臭素化有機化合物の再比重が2.0未満の 場合はワニス中での分散性が悪く、また真比重が3.5 を超える場合には、PPO樹脂組成物のワニス中で沈降 し易くなって、常に撹拌していないと均一なワニスが得 られず、作業性が悪くなる。

【0029】上記のような臭素化有機化合物としては、 芳香族臭素化化合物が好ましく、次の化学構造式(3) で表されるデカブロモジフェニルエタンや、化学構造式 (4)で表される4、4ージプロモビフェニル等を挙げ ることができる。

[0030]

【0031】ここで、本発明のPPO樹脂組成物にあって、PPOとTAICは、PPOを30~60質量部、TAICを35~62質量部の割合で含有するのが好ましい。すなわち、PPOが30質量部未満で、TAIC

が62質量部を超える割合の場合には、PPO樹脂組成物を用いて作製した積層板は脆くなり易く、またPPOが60質量部を超え、TAICが35質量部未満の割合の場合には、十分なIPNを形成することができず、積層板の耐水性、耐湿性、吸湿耐熱性及びTgを十分に向上させることができない。

[0032] また、離燃剤として臭素化有機化合物を用いる場合、臭素の含有率がPPO樹脂組成物全量に対して8~20質量%になるように、臭素化有機化合物の含有量を設定するのが好ましい。すなわち、臭素の含有率がPPO樹脂組成物金量に対して8質量%未満の場合には、PPO樹脂組成物を用いて作製した積層板の離燃性が低く、UL規格の94V-0のレベルの離燃性を維持できなくなり、逆に20質量%を超える場合には、積層板を製造する加熱加圧成形時に臭素(Br)が解離して積層板の表面に析出し易くなり、積層板の耐熱性が低下する傾向が生じるおそれがある。

【0033】さらに本発明のPPO樹脂組成物において、相熔化剤の含有量は樹脂分に対し10質量%以下が好ましい。相熔化剤の含有量がこれを超えると、耐熱性の低下が起こるおそれがあり好ましくない。

[0034] 上記のようにして得られる本免明のPPO 樹脂組成物を用いてプリプレグを作製することができる が、PPO樹脂組成物を基材に含浸してプリプレグを得 るために、まずPPO、TAIC、軽燃剤としての臭素 化省機化合物、必要に応じて加えられる相溶化剤と有機 溶媒とを混合し、PPO樹脂ワニスを調製する。この有 機溶媒としては、臭素化有機化合物を溶解せず、樹脂成 分を溶解し、かつ反応に悪影響を及ぼすものでなければ 特に限定されないものであり、例えば、メチルエチルケ トン等のケトン類、ジプチルエーテル等のエーテル類、 酢酸エチル等のエステル類、ジメチルホルムアミド等の アミド類、ペンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭 化水素類、トリクロロエチレン等の塩素化炭化水素など 適当な有機溶媒を一種あるい二種以上を混合して用いる ことができる。ワニスの樹脂固形分の濃度は、ワニスを 基材に含浸する作業に応じて適当に調整すればよいもの であり、例えば50~90質量%が適当である。

[0035] そして上記のように調製したワニスを基材に含浸し、さらに加熱乾燥して有機溶媒を蒸発させることによって、プリプレグを得ることができる。この基材としては、有機繊維やガラス繊維の緻布または不緻布を用いることができる。このプリプレグは、上記のPPO樹脂組成物からなるので、耐水性、耐湿性、吸湿耐熱性に優れ、ガラス転移点が高いものである。また基材へのワニスの含浸量は、プリプレグ中の樹脂固形分の重量%以上になるようにするのが好ましい。このプリプレグを用いて得られる積層板の誘電率を小さくするには、プリプレグ中の樹脂固形分の含有量を上記の質

量比率より多くするのが望ましいのである。例えば、基材にEガラス布を用いたプリプレグにおいては、37質量%以上の樹脂固形分の含有量で誘電率3.7以下を達成することができるものであり、基材にNEガラス布を用いたプリプレグにおいては、45質量%以上の樹脂固形分の含有量で誘電率3.4以下を達成することができるものである。

【0036】本発明においては、上記のようにして得た ブリプレグを用いて積層板を作製することができる。す なわち、上記のプリプレグを一枚または複数枚重ね、さ らにその上下の両面又は片面に剝箔などの金属箔を重 ね、これを加熱加圧成形して積層一体化することによっ て、両面金属箔張り叉は片面金属箔張りの積層板を作製 することができるものである。このようにして得られる 積層板は、上記のプリプレグを用いて形成されているの で、耐水性、耐湿性、吸湿耐熱性に優れ、ガラス転移点 が高いものである。

【0037】そしてこのようにして作製した積層板の表面の金属箔をエッチング加工等して回路形成をすることによって、積層板の表面に回路として導体パターンを設けたプリント配線板を得ることができるものである。このように得られるプリント配線板は、上記の積層板を用いて形成されているので、誘電率が低く、電気特性に優れるものである。

[0038] さらに、このブリント配線板を内層用ブリント配線板として用い、導体パターンの金属箔に表数枚で得たプリプレグを介して複数枚のブリント配線板を重ねると共に、その最外層に本効でで得たブリブレグを介して金属箔を重ね、これを加熱ントでは形して積層一体化することによってある。このよりにができるものである。このよりに多層ブリント配線板のPPOは分子量が2000~1200にがあるに、溶融粘度が低くて流動性が良好であるた。ボバターン間に樹脂を十分に充填することができるものであり、回路の信頼性が高く電気特性に優れた多層プリント配線板を得ることができるものである。

【0039】尚、上記の各成形条件は、PPO樹脂組成物の各原料の配合比率により異なるものであり、特に限定されるものでないが、一般的には温度170℃以上230℃以下、圧力0.98MPa以上5.9MPa以下(10kg/cm²以上60kg/cm²以下)の条件で適切な時間、加熱加圧するのが好ましい。

[0040]

【実施例】以下本発明を実施例によって具体的に説明す ×

【0041】 (実施例1) PPO (日本ジーイープラス チックス株式会社製:商品名「ノリルPX9701」、 数平均分子量14000) を30質量部、フェノール種 としてピスフェノールAを0.30質量部、開始剤としてtープチルベルオキシイソプロピルモノカーポネート(日本油脂株式会社製:商品名「パープチルI」)を0.27質量部、ナフテン酸コバルトを0.008質量部それぞれ配合し、これに溶剤であるトルエンを90質量部加えて80℃にて1時間混合し、分散・溶解させて反応させることによって、PPOの分子量調整をする処理を行った。この処理後に得られた透明のPPO溶液のPPOは、数平均分子量をゲルパーミエーションクロマトグラフ(GPC)にて測定したところ、7800であった。

【0042】このようにして得た数平均分子量7800のPPO溶液に、m-TAIC(日本化成株式会社製)を30質量部、p-TAIC(第一工業製薬株式会社製:商品名「P-TAIC-1000C」)を20質量部、相溶化剤としてスチレン・ブタジエン・ブロックン・ガリマー(旭化成工業株式会社製:商品名タフブレン・ガリマー(旭化成工業株式会社製:商品名タフブレンム)を5質量部、難燃剤として臭素化有機化合物であるデカプロモジフェニルエタン(三井東圧ファインある会社製:商品名「ブラネロンBDE」、Br82・3質量%)を15質量部、及び開始剤としてα、α・ビス(日本油脂株式会社製:商品名「PB-P」)を3質量量を15円のであるトルエン中で混合して、分数・溶解させることによってPPO樹脂組成物のワニスを得た。

【0043】このようにして得たPPO樹脂組成物のワニスにおいて、難燃剤はPPO及びTAICに非反応の 具素化有機化合物であるので、ワニス中で難燃剤は溶剤 に溶解していず、分散していた。

【0044】(実施例2~16)PPOの分子量調整 を、フェノール種、開始剤の種類及び量を表1乃至3の ように設定して行ない、そして分子量調整したPPO溶 液にTAIC、相溶化剤、難燃剤、開始剤(開始剤は実 施例1と同じ)の種類と量を表1乃至3のように設定し て配合し、これを溶剤であるトルエン中で混合し、分散 ・溶解させることによってPPO樹脂組成物のワニスを 得た。尚、表1においてAIBNはアゾピスイソプチロ ニトリルであり、表2において「Saytex8010」はアルペ マール社製のデカプロモ芳香族化合物である。また表3 において「SR-246」は溶剤(トルエン)に溶解す る溶解型の離燃剤である化学式(5)で表される添加型 難燃剤 (日産化学株式会社製:商品名「SR-24 5」、Br67. 4 質量%) を示し、ベンタプロモジフ ェニルエーテルは比重2.2の添加型難燃剤(三井東圧 ファイン株式会社製、Bェ70質量%)である。

[0045]

[{{4}}

【0046】(比較例1) PPOの分子量調整をせず、 そのまま用いるようにした他は、実施例1と同様にして PPO樹脂組成物のワニスを得た。

【0047】次に、上記のようにして実施例1~16及び比較例1で得たPPO樹脂組成物のワニスをEガラスクロス(日東紡績株式会社製:商品名「116E」)に含浸させた後、温度120℃、5分間の条件で加熱乾燥し、溶媒を除去して樹脂含有量50質量%のプリプレグを得た。

【0048】このプリプレグについて、樹脂流れ性を評価した。樹脂流れ性の試験はJISC 6521に準拠して行なった。結果を表1乃至表3に示す。

[0049] また、このようにして得た 1 枚のブリプレグの両面に 35μ m厚の鋼箔 (ST箔) を重ね、これを温度 180 ℃、圧力 2.9 MPa (30 kg/c m^2)、180 分間の成形条件で加熱加圧し、多層プリント配線板用の両面鋼張積層板を得た。

【0050】次に、この両面銅張積層板を用い、両面の 銅箔にプリント配線加工を行なって内層用回路としての 導体パターンを作製することによって、内層用のプリント配線板を得た。次いで、この内層用プリント配線板を得たの内層用プリント配線板を2枚使用して、その両面に の内層用プリント配線板を2枚使用して、その両面にそれぞれプリプレグを1枚ずつ配してこれらを重ね、その上下両側に厚さ18μmの銅箔(ST箔)を重ねて、温度180℃、圧力2、9MPa(30kg/cm²)、 180分間の成形条件で加熱加圧し、多層プリント配線 板用の6層銅張積層板を得た。

【0051】このようにして得られた多層プリント配線 板用の6層銅張積層板を50mm×50mmにカット して、外層鋼箔をエッチングにて除去し、成形性、吸湿率、吸湿後はんだ耐熱性を評価した。ここで、成形性の測定は、内層パターンとして、導体厚み35μm、砂機の率50%、2、54ピッチの格子状パターンを使用し、ポイド、かすれの有無を目視にて判定することによってで、吸湿率の測定は、JIS C 6481にで類して行なった。吸湿率の測定は、JIS C 6481にを100℃で2時間煮沸するD-2/100のテストと135℃、2気圧、2時間のブレッシャークッカーテスト

(PCT)を行なった後、サンブル数 5 個で、260℃ の半田槽中に20秒間浸渍したときのフクレ等の発生の 有無を目視で観察して行なった。これらの結果を表1乃 至表3に示す。

【0052】また多層プリント配線板用の6層鋼張積層板を100mm×10mmにカットし、JIS C 6481と同様にして、内層処理された側の銅箔と樹脂との間の接着強度を測定することによって、内層鋼箔の接着力を評価した。結果を表1乃至表3に示す。

[0053] また、5枚のプリプレグを重ね、その上下 両面に厚さ18μmの銅箔(ST箔)を乗ねて、温度1 80℃、圧力4.9MPa(50kg/cm²)、18 0分間の成形条件で加熱加圧し、プリント配線板用の両 両鍋張穂層板を得た。

【0054】得られた両面鋼張積層板の表面の銅箔をエッチングして除去し、50mm×50mmにカットして、ガラス転移点(Tg)、誘電率、誘電正接、難燃性、鋼箔接着力を評価した。ここで、ガラス転移点の測定は粘弾性スペクトロメーターを用いて行ない、難燃性の測定はUL法で行なった。さらに、誘電率、誘電正接、鋼箔接着力をJIS C 6481に準拠して測定した。これらの結果を表1乃至表3に示す。

[0055]

【表1】

(武量版、質量水)

		CASSA CENT						
		天涯何1	发验例2	実際例 9	突題例 4	実施例 5	実施例 6	
	PPOの配合量	50	30	30	30	30	30	
PPPの 物配ス	7ェ/- 非常	t' 37±/-1A	E 27x/-14	t' 27x/-BA	t' 271/-IA	2. 65° 353 72.1-8	F, 32=1-PV	
	7ムノートを配合量	0.3	0.3	0. 3	0, 3	0. 3	0.3	
	開始刻	パープが	N -7 FAJ	温量化ペン ツイト	AIBN	パープチが	パープチル	
	開始剤の配合量	0.27	0.2	0. 2	0.27	0. 27	0, 35	
	YPUの分子量	7800	11000	2800	9100	7800	4000	
	TAICの配合量	46	46	46	46	46	46	
	相核化剂	ステトンプタン エン 失理合体	スチレンプチタ゚エン 共富合体	スチレンプタダニン 共国合体	スチレンプラジェン 共富合体	スクレンアタダエン 共皇合作	-	
	相將化斯配合量	6	\$	5	6	- 6	-	
	亞撒 剤	プロイン Dモン フェニルエタン	7' \$7' DE7' 71=\$15'}	7 17 OES' 71 1819'	デカブ OEシ フェニ&エダン	ያ ስፖ በዚያ 7ቋ 二 ዜደያን	デオプロモジ フェニオエタン	
	豊宏剤の真比重	3. Z	3. 2	3. 2	3. 2	3. 2	3, 2	
	難集別の配合量	15	15	16	16	l S	16	
	真宝含有率(%)	13	13	13	13	19	13	
	酸纸剂分散状版	点好	具好	足好	良好	良好	及好	
プリブ レグ	御館部れ位(の)	20. 4	15.8	27. 2	14.5	20.4	23, 1	
	Tg (%)	201	308	191	198	201	211	
	跨電率(IMEs)	8. 53	8, 5	3. 61	3. 59	3. 65	3.6	
福灣板	好包正法(IMIz)	0.0027	0.0026	0.0032	0.003	0. 0027	0, 0031	
	難始性	Y-0	Y-0	V-0	Y-0	Y-0	Y-0	
	興格の接景力 (kgi/cm²)	t. 35	1.41	1.2	1.38	1.29	1.44	
多層プリント配線板	二次成形性	良好	良好	段子	見好	RF	良好	
	设置率	0. 28	0. 25	0. 27	0. 26	0.81	0.33	
	吸機後はんだ 耐患性	異常なし	異常なし	異常なし	思常なし	異常なし	美常なし	
	内屋属格の接 着力(kg(/cm²)	0, 83	0.7t	0. 88	0.8	0.81	0. 76	

[0056]

【表2】

(質量部、質量%)

		実施例7	尖座例8	支施例 9	突施例10	实施例口	実施例IZ
	PPOの配合量	30	30	45	25	30	30
PPO 複胞ワニス	フェノーが確	t' 271/-ba	L' 7.72/-AA	L' 1727-8A	F, X31/-14	t' X71/-14	ドスフェノーノ人
	フェノ・6種配合量	0, 3	0.3	0, 45	0. 25	0. 3	0.3
	開始刻	パープチが	n' -7' }} [パープラル	パ・プラル	パープチリ	パ・ブチ科
	開始剤の配合量	0. 27	0. 27	0. 53	0. 23	0. 27	0.55
	PPOの分子量	7800	7800	4000	4000	7800	\$400
	TAICの配合量	48	46	-31	51	48	48
	相待化剂	33シンプラジ エン 共全合体	ストリア・サデュン 共電合体	-	-	スチレンプ・タリ・スン 共皇合体	スポップ・タジェン 共運合体
	相應化即配合量	5	5	•	-	5	5
	難抵消	-	Sayter 8010	7' 11' 115' 7: 	プ はプ ロモジ フェニルエタン	ナ カブ ロモゲ フェニルエタン	グ カブ ロモン フェニタエタン
	延期所の実足重	*	8. 2	3. 2	3. 2	3. 2	3. 2
	職総割の配合量	-	16	16	16	10	15
	具命合有率(%)	-	18	13	13	9	13
	建版剂分散状態	-	良好	是好	真舒	良舒	及好
フリナ レグ	樹脂流れ性(3)	20, 4	19-2	18.9	26.4	20. 4	33, 2
被層板	Te (C)	207	206	197	213	202	140
	跨電率(1至)	3, 48	3. 55	3. 45	3.62	8.5	3, 67
	房包正接(I組i)	0.0026	0.0027	D. 0028	0,0029	0.0026	0, 0032
	整据性	HÜB	V-0	Y-D	Y-0	V-0	Y-0
	魔権の接着力 (Xg[/ctrD	1.4	1. 31	1.2	1.18	1.36	1.26
多層プリント配象板	二次成形性	良好	财行	良好	良好	良好	良好
	吸量率	0. 3	0. 23	0. 22	0.34	0, 21	0. 22
	設施後はんだ 耐無性	異常なし	異常なし	異常なし	異常なし	異常なし	異常なし
	内層構能の接 着力 (I.g [/cm])	0.92	D. 78	0.8	0.15	0. \$7	0. 61

[0057]

【表3】

(質量部、質量%)

				(AZD: AZN)		
		実施例13	夹货例14	実施例15	突旋例16	比較例1
	PPOの配合量	30	30	52	20	30
		ピカル・M	2 371/-AA	t 772/-BA	t' 77x/-\$A	
	71/-1種配合量	0.3	0.3	0.52	0. 25	
	展始到	ハーブナル	パープチル	パープ 5月1	パ・プ きんし	
1	開始剤の配合量	0.27	0.27	0. 53	0. 23	-
	PPOの分子量	7800	7800	7800	7800	14000
PPO	TAICの配合量	46	46	24	46	46
微論ワ	相溶化剤	ステレンプチジエン 共産合体	ステレンプタジュン 共電合体	はずりンプラジョン 共電合体	スチンプ 5ジェン 共重合体	対シブ タジュシ 共重合体
ニス	相溶化剂配合量	5	8	5	S	Б
	院微量	SR-245	へ ンタブ ロモジ フェニトエ・テル	プカプロモン フェニルエタン	デ カプ ロモジ フェニ ホ エタン	ን . ≱ ፓ. ወ€ <i>ህ.</i> ጋን 二 ያፒያን
	理念剤の真比重	2. 8	2. 2	3. 2	3. 2	3.2
	競場剤の配合量	20	19	15	15	15
1	臭素含有率(X)	16	16	13	14	13
1	雞螂剂分散伏略	溶解	一部溶解	良好	良好	良好
フリフ レグ	樹脂焼れ性(5)	23.3	21.4	13.9	28.4	4.4
	Tg (T)	147	163	168	211	199
	跨電率(i)此z)	8. 6	3. 65	3.44	3. 69	3.56
検尿板	跨電正接(1)四至)	0.0029	0.0028	0.0025	0.0033	0.0028
	蘇嫩性	V-0	V~0	V-0	Y-0	V-0
	動情の接着力 (Kgi/cm)	1.01	1.03	0.88	1. 25	0.87
多層ブリント配験板	二次成形性	良好	良好	かすれ やも 有り	良好	かすれ有り
	吸湿率	0.71	0.34	0. 22	0.6	0.3
	吸湿後はんだ	ミーズ リング 身 生	異常なし	異常なし	膨れ発生	膨れ発生
	内層製信の接着力(Kg I/emi)	0.8	0.75	0.31	0. 24	0.45

【0058】表1乃至表3にみられるように、各実施例のものは、比較例1のものよりもプリプレグの樹脂の流れ性が良好で、多層プリント配線板の成形性も良好であることが確認される。尚、実施例12はPPOの分子量が低めであるので、ガラス転移点がやや低く、実施例13は難燃剤としてワニスの溶剤に溶解するものを用いているので、ガラス転移点、吸湿率、吸湿径耐熱性に問題を有し、実施例14は難燃剤としてワニスの溶剤に一部溶解するものを用いているので、ガラス転移点に問題を有し、実施例16はPPOの配合量が少ないので、吸湿後耐熱性に問題を有する。

[0059]

【発明の効果】上記のように本発明の請求項1に係るポリフェニレンオキサイド樹脂組成物は、ポリフェニレンオキサイド 内リアリルイソシアヌレートを含有してなるポリフェニレンオキサイド樹脂組成物において、数平均分子量が2000~12000範囲のポリフェニレンオキサイドを用いるようにしたので、ポリフェニレンオキサイドとトリアリルイソシアヌレートの硬化物でIPN構造を形成して耐熱性を高く得ることができると共に、分子量が比較的低いポリフェニレンオキサイドを用

いることによって成形時の溶融樹脂の流動性を良好にす ることができ、成形性を高めることができるものであ る

【0060】また請求項2の発明は、ポリフェニレンオキサイド樹脂組成物に相溶化剤を含有するようにしたので、ポリフェニレンオキサイドとトリアリルイソシアヌレートの配合比を変更してもIPN構造を形成し易くすることができ、耐熱性を高く得ることができるものである。

【0061】また請求項3の発明は、ポリフェニレンオ キサイド樹脂組成物に難燃剤を含有するようにしたの で、難燃性を高く得ることができるものである。

【0062】また請求項4の発明は、溶剤が添加されたポリフェニレンオキサイド樹脂組成物のワニスにおいて、難燃剤として、ポリフェニレンオキサイド及びトリアリルイソシアヌレートに非反応の臭素化有機化合物であり、かつ、溶剤に溶解せず、分散するものを用いるようにしたので、妊燃剤は組成物中にフィラーとして存在させることができ、ポリフェニレンオキサイドとトリアリルイソシアヌレートの硬化物でIPN構造を形成することを阻害することがなくなって、耐熱性を高く得ることができるものである。

[0063] また請求項5の発明は、難燃剤の臭素化有機化合物として、真比重が2.0~3.5のものを用いるようにしたので、臭素化有機化合物がワニス中で沈降し難く、攪拌を常時しなくても均一なワニスを得ることができるものである。

【0064】また館求項6の発明は、ポリフェニレンオキサイドを $30\sim60$ 質量部、トリアリルイソシアヌレートを $35\sim62$ 質量部の割合で含有するようにしたので、耐熱性を高く得ることができるものである。

【0.065】また謂求項7の発明は、ポリフェニレンオキサイドを $3.0\sim6.0$ 質量部、トリアリルイソシアヌレートを $3.5\sim6.2$ 質量部の割合で含有し、かつ、臭素の含有量がポリフェニレンオキサイド樹脂組成物全量に対して $8\sim2.0$ 質量%になるように臭案化有機化合物を含有するようにしたので、耐熱性を高く得ることができるものである。

【0066】本発明の請求項8に係るプリプレグは、請求項1万至請求項7のいずれかに記載のポリフェニレン

オキサイド樹脂組成を基材に含浸し、加熱乾燥して半硬化させたものであり、成形性が良好なプリプレグを得ることができるものである。

【0067】本発明の讃求項9に係る積層板は、請求項8に記載のプリプレグの所定枚数を加熱加圧して積層成形したものであり、成形性良く積層板を得ることができるものである。

【0068】本発明の諸求項10に係るプリント配線板は、請求項9に記載の積層板の表面に導体パターンを作製したものであり、成形性良くプリント配線板を得ることができるものである。

【0069】本発明の請求項11に係る多層プリント配線板は、請求項9に記載の積層板の表面に導体パターンを作製すると共に、請求項8に記載のプリプレグを所定枚数加熱加圧成形したものであり、成形性良く成形を行なうことができ、導体パターン間に樹脂を十分に充填してポイドやかすれのない多層プリント配線板を得ることができるものである。

フロントページの統き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

H 0 5 K 3/46

(72)発明者 伊藤 直樹

大阪府門真市大字門真1048番地松下電工株式会社内

FΙ

H05K 3/46

テーマコード(参考)

.

F 夕一ム(参考) 4F072 AA04 AA07 AB09 AB28 AD42 AE07 AE10 AE11 AE13 AF15

AF20 AG03

4J002 BL01X BP01X CH07W EB137 -EU187 EU196 FD137 GQ00 GQ01 GQ05 HA08

5E346 AA54 CC04 CC08 CC32 DD12 DD32 EE08 EE09 HH13 HH18 HH32